NOVEL WATER-SOLUBLE COPOLYMER AND PRODUCTION THEREOF

Publication number: JP62068806

Publication date:

1987-03-28

Inventor:

SHIOJI NAOTAKE; SASABE MASAZUMI; FUJIWARA

TERUAKI

Applicant:

NIPPON CATALYTIC CHEM IND

Classification:

- international:

C08F220/00; C08F16/00; C08F16/14; C08F20/02; C08F216/14; C08F220/04; C08F220/06; C08F220/10;

C08F216/14; C08F220/04; C08F220/06; C08F220/10; C08F222/00; C08F222/02; C08F290/00; C08F299/02;

C09C3/10; C09K3/00; C11D3/37; C08F220/00; C08F16/00; C08F20/00; C08F216/00; C08F222/00; C08F290/00; C09C3/10; C09K3/00; C11D3/37; (IPC1-7): C08F216/14; C08F220/06;

C08F222/02

- european:

Application number: JP19850205371 19850919 Priority number(s): JP19850205371 19850919

Report a data error here

Abstract of JP62068806

PURPOSE: To obtain the titled copolymer. having good performance of scale prevention and stability, scarcely hydrolyzable and useful as a scale preventing agent, etc., by copolymerizing an unsaturated carboxylic acid based monomer with unsaturated alcoholic monomer and comonomer in a specific composition. CONSTITUTION:(A) 40-99.5mol% unsaturated carboxylic acid based monomer expressed by formula I [A<1> and A<2> are H, methyl, the formula COOX<2> (X<2> is H, metal, ammonium, etc.), etc.; A<3> is H, methyl, the formula CH2COOX<3> (X<3> is H, metal, ammonium, etc.), etc.; X<1> is H, metal ammonium, etc.1 is copolymerizied with (B 0.5-60mol% unsaturated alcoholic monomer expressed by formula II [R<1> and R<2> are H or methyl; R<3> is CH2, (CH2)2, etc.; Y is 2-3C alkylene; n is an integer 1-100] and (C) 0-40mol% unsaturated monomer copolymerizable therewith to afford the aimed copolymer having within 500-100,000 number-average molecular weight range.

$$R^{1}$$
 R^{2}
 $C = C - R^{3} - O + Y - O + \frac{1}{n}H$
 R^{1}

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭62-68806

⑤Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和62年(1987) 3月28日
C 08 F 216/14 220/06 222/02	MKZ MMA	B-8620-4 J A-8319-4 J		
//(C 08 F 216/14		•		•
220:06		8319-4 J		1 ×
222:02) (C 08 F 220/06		8319—4 J		
1		2002	•	
216:14		8620—4 J		
222:02)		8319—4 J		
(C 08 F 222/02				•
216: 14		€620 — 4 J		
220:06)		8319-4 J	審査請求 未請求	発明の数 2 (全11頁)

劉発明の名称 新規水溶性共重合体及びその製造方法

②特 願 昭60-205371

20出 願 昭60(1985)9月19日

砂発 明 者 塩 路 尚 武 姫路市飾磨区今在家6丁目148番地砂発 明 者 笹 部 昌 純 加古川市別府町別府987-7

②発明者藤原 晃明 長岡京市柴の里10-137

⑪出 願 人 日本触媒化学工業株式 大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社

20代理人 山口 剛男

明 和 書

1. 発明の名称

新規水溶性共重合体及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

1. 一般式

(们し式中、 A¹ 及び A² はそれぞれ独立に 水素、メチル基又は - C O O X² を表わし且 つ A¹ 及び A² は同時に - C O O X² となる ことはなく、

A³ は水素、メチル基又は一C lb C O O X ³ を表わし且つ A³ が一C H₂ C O O X ³ の 場合には A¹ 及び A² はそれぞれ独立に水素又はメチル基を表わし、

X¹、 X² 及び X³ はそれぞれ独立に又は一 緒に水素、 1 価金属、 2 価金属、アンモニウ ム基又は有機アミン基を表わす。)

- 1 -

で示される不飽和カルボン酸系成分単位 (I) が40~99.5モル%の範囲、

一般式

(但し式中、 R^1 及び R^2 はそれぞれ独立に 水素又はメチル基を表わし且つ R^1 及び R^2 は同時にメチル基となることはなく、

R³ は一 C H₂ 一、一(C H₂) 2 一又は 一 C (C H₃) 2 一を表わし且つ R¹ 。 R²

Yは炭素数2~3のアルキレン基を表わし、

及びR³中の合計炭素数は3であり、

n は1~100の整数である。) で示される不飽和アルコール系成分単位(Ⅱ)

で示される不飽和アルコール系成分単位(II が 0.5~60モル%の範囲

及び

これらの単晶体と共重合可能な不飽和化合物 成分単位(Ⅲ)が〇~4〇モル%の範囲(但 し、(Ⅰ)。(Ⅱ)及び(Ⅲ)の合計は 100

- 2 -

モル%である。)からなり、数平均分子量が500~1000のの範囲にある新規水溶性共重合体。

2. 一般式

(但し式中、 A¹ 及び A² はそれぞれ独立に 水素、メチル基又は - C O O X² を表わし目 つ A¹ 及び A² は同時に - C O O X² となる ことはなく、

A³ は水素、メチル基又は - C H2 C O O X³を表わし且つ A³ が - C H2 C O O X³ の 協合には A¹ 及び A² はそれぞれ独立に水 案又はメチル基を表わし、

X ¹ 、 X ² 及 び X ³ はそれぞれ独立に又は一緒に水 案、 1 価 金 属、 2 価 金 属、 アンモニウム 基 又 は 有 機 アミン 基 を 表 わ す。) で 示 さ れ る 不 飽 和 カ ル ポン 酸 系 単 量 体 (a) か ら 選 ば れ る 1 種 又 は 2 種 以 上 、

- 3 -

一般式

(但し式中、 A ¹ 及び A ² はそれぞれ独立に 水素、メチル基又は - C O O X ² を表わし且 つ A ¹ 及び A ² は同時に - C O O X ² となる ことはなく、

A³ は水素、メチル基又は - C II₂ C O O X ³ を表わし且つ A³ が - C H₂ C O O X ³ の 協合には A¹ 及び A² はそれぞれ独立に水素又はメチル基を表わし、

X¹、 X² 及び X³ はそれぞれ独立に又は一 糖に水素、 1 価金属、 2 価金属、 アンモニウ ム基又は有機アミン基を表わす。)

で示される不飽和カルボン酸系成分単位 (I) が40~99.5 モル%の範囲、

(但し式中、 R ¹ 及び R ² はそれぞれ独立に 水素又はメチル基を 表わし且つ R ¹ 及び R ² は同時にメチル基と なることはなく、 R ³ は - C H 2 - 、 - (C H 2) 2 - 又は - C (C H 3) 2 - を表わし且つ R ¹ , R ² 及び R ³ 中の合計 炭素 数は 3 であり、 Y は 炭素 数 2 ~ 3 の アルキレン 基を 表わし、 n は 1 ~ 1 0 0 の 整 数 である。) で示される 不飽和 アルコール 系 単量 体 (b) から 選ばれる 1 種又は 2 種以上 及び

これらの単量体と共重合可能な単量体(c)を 共重合させることを特徴とする

- 4 -

一般式

(但し式中、R¹ 及びR² はそれぞれ独立に 水菜又はメチル基を衷わし且つR¹ 及びR² は同時にメチル基となることはなく、 R³ は一CH₂ ー、一(CH₂)₂ -又は 一C(CH₃)₂ ーを衷わし且つR¹。R² 及びR³ 中の合計炭素数は3であり、 Yは炭素数2~3のアルキレン基を表わし、 n は1~100の整数である。) で示される不飽和アルコール系成分単位(II) がO.5~60モル%の範囲

これらの単量体と共重合可能な不飽和化合物成分単位(II)が0~40モル%の範囲(但し、(II)及び(II)の合計は100モル%である。)からなり、数平均分子量が500~1000範囲にある新規水

- 6 -

宿性共重合体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規水消性共重合体及びその製造 方法に関するものである。

従来水溶性の重合体としてはアクリル酸、メタクリル酸、αーヒドロキシアクリル酸などの不飽和モノカルボン酸やイタコン酸、マレイン酸、フマール酸、クロトン酸、シトラコン酸などの不飽和ジカルボン酸などの(共) 動合体が公知である。

これらの(共) 重合体は、例えばスケール防止剤、無機顕料分散剤、洗剤ビルダーとして使用されている。これらの改良として、特開昭51-146341号、特開昭57-144094号、特開昭59-12798号、特開昭59-12908号、特開昭59-102496号、特開昭59-102496号、特開昭59-102496号、特開昭59-102496号、特開昭59-102496号、特開昭59-108010号、特公昭57-39246号にアルコール性水酸基を有する単晶体を共動合させることが提案されている

- 7 -

本発明者等はこのような現状に鑑みて鋭意研究した結果、特定の不飽和アルコール系単量体が不飽和モノカルボン酸及び/又は不飽和ジカルボン酸との共重合性に極めて優れていること、また得られる共重合体が加水分解を受けにくく、上配公知の水溶性(共)重合体よりスケール防止性能、無機顕料分散能、洗剤ピルダー効果が大きいことを見い出し、本発明を完成させた。

がいまだ充分な性能を有する重合体が得られていないのが現状である。

また、特開昭 5 9 - 2 5 8 0 9 号、特開昭 5 9 - 2 6 1 3 1 号、特開昭 5 9 - 2 9 0 9 4 号、特開昭 5 9 - 2 9 0 9 4 号、特開昭 5 9 - 1 9 6 7 9 9 号にアルキレンオキサイド付加エステル型不飽和単量体を共賃合させることが提案されているが、これらのモノマーはエス

- 8 ~

即ち第1の発明は、

一般式

(但し式中、A¹ 及びA² はそれぞれ独立に 水素、メチル基又は - COOX² を表わし月 つA¹ 及びA² は同時に - COOX² となる ことはなく、

A³ は水素、メチル基又は - C H₂ C O O X³ を表わし且つ A³ が - C H₂ C O O X³ の場合には A¹ 及び A² はそれぞれ独立に水素又はメチル基を表わし、

X ¹ 、 X ² 及び X ³ はそれぞれ独立に又は一 楮に水素、 1 価金属、 2 価金属、アンモニウ ム基又は有機アミン基を表わす。)

で示される不飽和カルボン酸系成分単位 (I) が 4 0 ~ 9 9.5 モル%の範囲、

- 9 -

一般式

(但し式中、R¹及びR² はそれぞれ独立に 水 聚 又 は メ チ ル 基 を 表 わ し 且 つ R¹ 及 び R² は 同時 に メ チ ル 基 と な る こ と は な く 、

Y は 炭素 数 2 ~ 3 の ア.ルキ レン基を 表わし、 n は 1 ~ 1 0 0 の 整数 である。)

で示される不飽和アルコール系成分単位 (I) が 0.5~60モル%の範囲

及び

これらの単国体と共重合可能な不飽和化合物成分 単位(Ⅱ)が〇~40モル%の範囲(但し、(Ⅰ)。 (Ⅱ)及び(Ⅲ)の合計は 100モル%である。) からなり、数平均分子園が 500~100000の範囲に ある新規水疳性共重合体(以下、新規水疳性共重

- 11 -

(但し式巾、R¹及びR² はそれぞれ独立に 水素又はメチル基を表わし月つR¹及びR² は同時にメチル基となることはなく、

Yは炭素数2~3のアルキレン基を表わし、

で示される不飽和アルコール系単量体(b) から選ばれる1種又は2種以上

n は 1 ~ 1 0 0 の整数である。)

及び

これらの単晶体と共重合可能な単晶体(c) を共重合させることを特徴とする新規水溶性共重合体(A) の製造方法に関するものである。

本発明に用いられる前記一般式で示される不飽 和カルポン酸系単量体 (a) としては、例えば、ア クリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、マレイン 合体(A) という。) に関するものである。 また第2の発明は、

一般式

(但し式中、 A ¹ 及び A² はそれぞれ独立に 水業、メチル基又は - C O O X² を表わし且 つ A ¹ 及び A² は同時に - C O O X² となる ことはなく、

A³ は水素、メチル基又は - C H₂ C O O X³ を表わし且つ A³ が - C H₂ C O O X³ の 組合には A¹ 及び A² はそれぞれ独立に水素又はメチル基を表わし、

X¹、X²及びX³はそれぞれ独立に又は一緒に水寮、1価金属、2価金属、アンモニウム基又は有限アミン基を表わす。)

で示される不飽和カルボン酸系単晶体(a) から選ばれる1種又は2種以上、

一般式

- 12 -

酸、フマル酸、イタコン酸、シトラコンできるのは、イタコン酸、シーラコン酸、あるコーツでは、白色酸の1個金酸、2個金酸、2年中和物があげられる。1個金酸としては、カリウム等があけられ、2個金酸としては、カルシウム、マグネシウム、亜鉛等があげられる。シークリンでは、カルアミンはモノン・サールアミン、トリエチルアミン・サールアミンができる。

また、前記一般式で示される不飽和アルコール 系甲量体(b) としては、例えば3 - メチル-3 -プテン-1-オール、3 - メチル-2 - プテン-1 - オール、2 - メチル-3 - プテン-2 - オー ル等の不飽和アルコール1モルに対してエチレン オキサイドおよび/またはプロピレンオキサイド

- 13 -

- 14 -

を 1 ~ 1 0 0 モル付加した化合物をあげることができる。エチレンオキサイド、プロピレンオキサイドの種類は 1 種類でも 2 種類でもよく、また、多種類を付加する場合、その結合順序に制限はない。

アルキレンオキサイドの付加モル数が O モルの 場合前記した用途によってはその効果が充分でな く、また、 1 0 0 モルを越えて多量としても効果 の向上が見られず、逆に多量の添加量を必要とし て、好ましくない。

単量体 (c) は、 得られる新規水溶性共重合体 (A) が水溶性となる範囲で、 必要に応じて用いられるものであるが、 そのような単晶体 (c) としては、 例えば、 スチレン:スチレンスルホン酸; 酢酸ピール; (メタ) アクリロニトリル; (メタ) アクリルアミド; メチル (メタ) アクリレート; エチル (メタ) アクリレート; フチル (メタ) アクリレート; シメチルアミノエチル (メタ) アクリレート; ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレート; ジェチルアミノエチル (メタ) アクリレート; ア

- 15 -

レンエーテルプロパンスルホン酸及びその1価金 風塩、 2 価金属塩、アンモニウム塩、有限アミン 塩または炭素数 1 ~ 4 のアルキル基のエステル: 3- (メタ) アクリロキシ-2- (ポリ) オキシ プロピレンエーテルプロパンスルホン酸及びその 1価金属塩、2価金属塩、アンモニウム塩、有機 アミン塩または炭素数1~4のアルキル基のエス テル: 3 - アリロキシプロパン - 1.2 - ジォール: 3-アリロキシプロパン- 1.2-ジオールホスフ ェート:3-アリロキシプロパン- 1,2-ジオー ルスルホネート:3 - アリロキシプロパン- 1,2 ージオールサルフェート: 3 - アリロキシー 1.2 ージ(ポリ)オキシエチレンエーテルプロパン: 3-アリロキシー 1.2- ジ(ポリ)オキシエチレ ンエーテルプロパンホスフェート; 3ーアリロキ シー 1,2-ジ(ポリ)オキシエチレンエーテルプ ロパンスルホネート: 3 - アリロキシー 1.2-ジ (ポリ)オキシプロピレンエーテルプロパン;3 ーアリロキシー 1,2-ジ(ポリ)オキシプロピレ ンエーテルプロパンホスフェート:3-アリロキ

リルアルコール: 3 - メチル-3-プテン-1-オール: 3-メチル-2-プテン-1-オール: 2-メチル-3-プテン-2-オール:3-(メ タ) アクリロキシー 1.2-シヒドロキシブロバン: 3~ (メタ) アクリロキシー 1.2-ジ (ポリ) オ キシエチレンエーテルプロパン: 3 - (メタ)ア クリロキシー 1.2-ジ(ポリ)オキシプロピレン エーテルプロバン: 3 - (メタ) アクリロキシー 1,2-ジヒドロキシプロパンホスフェート及びそ の1価金属塩、2価金属塩、アンモニウム塩、有 関アミン塩または炭素数1~4のアルキル基のモ ノもしくはジエステル:3 - (メタ) アクリロキ .シー 1.2- ジヒドロキシプロパンサルフェート及 びその1価金属塩、2価金属塩、アンモニウム塩、 有機アミン塩または炭素数1~4のアルキル基の エステル:3-(メタ)アクリロキシー2-ヒド ロキシプロパンスルホン酸及びその1個金属塩、 2 価金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩また は炭素数1~4のアルキル基のエステル:3-(メタ)アクリロキシー2~(ポリ)オキシェチ

- 16 -

シー 1.2-ジ(ポリ)オキシプロピレンエーテル プロパンスルホネート: 6-アリロキシヘキサン - 1,2,3,4,5-ペンタオール:6-アリロキシヘ **キサン- 1,2,3,4,5-ペンタオールホスフェート:** 6-アリロキシヘキサン- 1,2,3,4,5-ペンタオ ールスルホネート: 6 - アリロキシー 1,2,3,4,5 ーペンタ (ポリ) オキシエチレンエーテルベキサ ン;6-アリロキシー 1.2.3.4.5-ベンタ(ポリ) オキシプロピレンエーテルヘキサシ:3-アリロ キシー2-ヒドロキシプロパンスルホン酸及びそ の1 賃金属塩、2 賃金属塩、アンモニウム塩もじ くは有機アミン塩、又はこれ等の化合物のリン酸 エステルもしくは酸酸エステル及びそれ等の1値 金属塩、2 価金属塩、アンモニヴム塩又は有機ア ミン塩:3-アリロキシ-2-(ポリ) オキシエ チレンプロパンスルホン酸及びその1個金属塩、 2 飯金属塩、アンモニウム塩もしくは有機アミン - 塩、又はこれ等の化合物のリン酸エステルもしく は硫酸エ:ステル及びそれ等の1個金属塩、2個金

- 17 -

リロキシー 2 ~ (ポリ)オキシブロピレンプロパンスルホン酸及びその1個金属塩、2個金属塩、 アンモニウム塩もしくは有機アミン塩、又はこれ等の化合物のリン酸エステルもしくは硫酸エステル及びそれ等の1個金属塩、2個金属塩、アンモニウム塩又は有機アミン塩:などをあげることができる。

- 19 -

O.5~60モル%の範囲、(II) O~40モル%の範囲、(II) 及び(II) の合計は100モル%である。)である。この範囲をはずれた比率の共重合体では、前記用途に用いられたときに充分な性能が得られない。したがって、不飽和カルボン酸系単晶体(a)、不飽和アルコール系単晶体(b) および単晶体(c) から新規水溶性共重合体(A) を得るに際して、該共重合体(A)分子中の各成分単位が前記した比率の範囲となるように、各単晶体の化込み比率を選ぶことが必要である。

・また、得られる新規水溶性共重合体 (A) の数平均分子量としては特に制限はないが、500~1000の範囲である。この範囲内の該共重合体 (A) は、前記用途に用いられたときに優れた性能を発揮する。

以下、実施例により本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらの例だけに限定されるものではない。 尚、例中特にことわりのない限り%は 重量%を表わすものとする。 々の垂合開始剤あるいは垂合開始剤と促進剤との 和合せの中から適宜選んで用いることができる。

このようにして得られた新規水溶性共重合体 (A) はそのままでも各種用途に用いられるが、必要により更にアルカリ件物質で中和して用いることもできる。このようなアルカリ性物質としては 1 価金属及び 2 価金属の水酸化物、塩化物、炭酸塩及び重炭酸塩;アンモニア:有機アミン等をあけることができる。

本発明の新規水溶性共重合体(A) は、無機顔料の水系スラリー分散剤、セメント混和剤、スケール防止剤、洗剤用ビルダー、故紅再生用脱墨剤、キレート剤、各種染料分散剤、農薬分散剤、綿の精練洗浄剤、石炭用分散剤等の広範な用途に用いられて優れた性能を発揮する。

新規水溶性共重合体(A) 分子中での前記一般式で示される不飽和カルボン酸系成分単位 (I) 、前記一般式で示される不飽和アルコール系成分単位 (E) および不飽和化合物成分単位 (E) の比率は、 (I) 40~99.5 モル%の範囲、 (I)

- 20 -

実施例1

選流冷却器を備えた容量 1.5 ℓの5 ツロ丸底フ ラスコにイオン交換水451gを仕込み、75℃ に昇温した後、攪拌しながら40%アクリル酸ア ンモニウム水溶破195g 、80%アクリル酸水 群被33g、3-メチル-3-プテン-1-オー ルにエチレンオキサイドを5モル付加した不飽和 アルコール (以下、IEO-5と称す。) の50 %水溶液191g及び3%過硫酸アンモニウム水 溶液130gを各々別々の摘下ノズルより摘下し た。なお、滴下時間は過硫酸アンモニウム水溶液 は150分とし、他は120分とした。過硫酸ア ンモニウム水溶液液下終了後、 100℃で30分間 共重合反応を継続した後、冷却し28%アンモニ ア水20g を加えて中和し、水溶性共重合体(1) の水溶液を得た。GPC分析により、得られた水 溶性共重合体(1) は数平均分子量 22000で、未反 応アクリル酸系単量体 (アクリル酸アンモニウム 含む)は0.3モル%(対仕込母)、未反応IEO - 5 は 2. 8 モル% (対仕込員)であった。

- 21 -

また、大量分取GPCによりポリマー分を未反応モノマーと分面し、破圧乾燥して得た水溶性共重合体(1)を用いて、FT-IRによりその赤外線吸収スペクトルを測定した。赤外線吸収スペクトルは第1回に示したが、-CO-、-OH、-O-に基づく吸収が確認された。

実施例2

実施例1で使用した反応容器に3ーメチルー3ープテンー1ーオールにエチレンオキサイドを10モル付加した不飽和アルコール(以下、「EO-10と称す。)492g及びイオン交換水164gを什込んだ。窒素関後後95℃に昇温し、そこへイオン交換水177gに無水マレイン酸91.6g及び過硫酸アンモニウム9.34gを溶解した溶液を120分で滴下した。該溶液の滴下較了後、同温度にて7%過硫酸アンモニウム水溶液67gを

- 23 -

実施例4

実施例1で使用した反応容器に3-メチルー3・ - プテン-1-オールにプロピレンオキサイドを 2 0 モル次にエチレンオキサイドを4 0 モル付加 した不飽和アルコール(以下、I-P 0 E 0 - 2040 と称す。)6650、フマール酸12.80及びイオ 60分で摘下し、重合を完結させた。次いで、冷却し得られた重合反応生成物を400g分取し、イオン交換水400gを加え、機拌下に48%水酸化ナトリウム水溶液60gを用いて中和し、水溶性共重合体(2)の水溶液を得た。GPC分析より、得られた水溶性共重合体(2)は数平均分子量4300で、未反応モノマーは全く検出できなかった。

減圧乾燥して得た水溶性共通合体(2)の赤外線吸収スペクトルを測定した。赤外線吸収スペクトルは第3図に示したが、一CO-、一OH、一O-に基づく吸収が確認された。

さらに、この水溶性共重合体 (2) を H^1 - NHR 分析して、 - C H - 、 - C H 2 - 及び - C H 3 の吸収を確認した。 H^1 - N M R スペクトルは第 4 図に示した。

実施 例 3

実施例 1 で使用した反応容器にイオン交換水 2 1 8 g を仕込み、 1 Ó O C に昇温した後、攪拌 しながら 3 7 % メタクリル酸ナトリウム水溶液

- 24 -

ン交換水 2 1 4 g を仕込んだ。 窓案貿換後 1 0 0 でに昇温し、そこへ 3 4 %無水マレイン酸液 27.6 g を 1 2 0 分で適可を 27.6 g を 1 2 0 分で適下した。 適下移 27 後、同温度に 7 1 0 % 過 硫酸アンモニウム水溶 16.5 g を 60分で 荷下した。 荷下砂 2 2 0 4 0 は全く検出されなかった。

実施例5

実施例 1 で使用した反応容器に 2 ーメチルー 3 ープテンー 2 ーオールにエチレンオキサイドを 30 モル、次にプロピレンオキサイドを 5 モル付加した不飽和アルコール(以下、 B E O P O - 3 O 5 と称す。) 5 9 3 0 、イタコン酸 2 2.8 g 及びィ

- 2'5 -

オン交換水 2 1 4 g を化込んだ。窒素置換後 100 でに昇温し、そこへ3 4 % 無水マレイン酸水溶液 1 0 0.7 g 及び1 0 % 過硫酸アンモニウム水溶液 4 3.6 g を 1 2 0 分で滴下した。滴下核了後、同 固度にて 1 0 % 過硫酸アンモニウム水溶液 2 6.2 g を 6 0 分で滴下し、 重合を完結させた。 次いで、 冷却し得られた反応生成物を 400g 分取し、イオン交換水 400g を加え、 攪拌下に48% 水酸化ナトリウム水溶液 3 3 g を用いて中旬し、 水溶性共産 合体 (5) の水溶液を得た。 G P C 分析より、 得られた水溶性共産合体 (5) は数平均分子 園 6400で、 未反応マレイン酸が 1.5 モル% (対化込量) 検出されたが、未反応日 E O P O - 3 0 5 は全く検出されなかった。

比較参考例 1

実施例 1 で用いた 5 0 % 1 E 0 -5水溶液 1 9 1 g の代りに 3 - メチル - 3 - プテン - 1 - オール 2 6.8 g 及び水 1 6 4 g を用いた他は実施 例 1 と全く同様にして、数平均分子量 3 9 0 0 の比較水

- 27 -

初期仕込みのイオン交換水 1 6 4 g の代りにイオン交換水 1 2 1 g を用いた他は実施例 2 と全く同様にして、数平均分子量 2 2 0 0 0 比較水溶性共重合体(3)を得た。未反応マレイン酸は 1 0 モル% (対仕込量)、未反応 G F O - 1 0 は 1 2 モル% (対仕込量)であった。

比較参考例 4

実施例 1 で初期代込のイオン交換水 4 5 1 g を 4 6 0 g とし、5 0 % I E O - 5 水溶液 1 9 1 g の代りにアクリル酸にエチレンオキサイドを5 モル付加した不飽和アルコール(以下、A A E O - 5 と称す。)の5 0 % 水溶液 1 8 2 g を用いた他は実施例 1 と全く同様にして、数平均分子量 5 4 0 0 の比較水溶性共重合体 (4) を得た。未反応アクリル酸系単量体は 0.4 モル%(対仕込量)、未反応A A E O - 5 は 3.2 モル%(対仕込量)であった。比較多考例 5

実施例 4 で用いた I P O E O - 2040、 6 6 5 g の代りにメタクリル酸にプロピレンオキサイドを 2 O モル次にエチレンオキサイドを 4 O モル付加 语性共重合体(1) を得た。未反応アクリル酸系単量体は0.7%(対什込量)、未反応3ーメチルー3ープテンー1ーオールは3.5モル%(対代込量)であった。

比較参考例 2

実施例2で用いた!E〇-10、492gの代りにアリルアルコールにエチレンオキサイドを10 モル付加した不飽和アルコール(以下、AEO-10と称す。)466gを用い、初期代込みのイオン交換水164gの代りにイオン交換水190gを用いた他は実施例2と全く同様にして、数平均分子量2700の比較水溶性共重合体(2)を得た。未反応マレイン酸は7.3モル%(対代込量)、未反応AEO-10は8.4モル%(対代込量)であった。

比較參考例3

実施例 2 で用いた I E O - 1 O 、 4 9 2 g の代りにグリセロールモノアリルエーテルにエチレンオキサイドを 1 O モル付加した不飽和アルコール(以下、G E O - 1 O と称す。) 5 3 5 g を用い、

- 28 -

した不飽和アルコール (以下、MPOEO-2040 と称す。) 6 6 5 g を用いた他は実施例 4 と全く 同様にして重合反応させた。

しかし、未反応マレイン酸は85モル%(対仕込風)、未反応フマール酸は93モル%(対仕込風)、未反応MPOEO-2040は33モル%(対仕込量)で極めて共重合性が悪かった。

実施例 6

容量11のステンレス製ビーカーにサチンホワイト(スルホアルミン酸カルシウム6水塩)25%ペースト400gを入れ、分散剤としてつ実施1で得た水溶性共重合体(1)を固型分換算で1.2g 猛加し、ディゾルバー型提择羽根(35mm)を取り付けたディスパーを用いて、2000 грm で15分間提拌した。得られたサチンホワイト分散液の粘度を25℃で測定した。その結果を第1表に示した。

実施例7~10

実施例6で使用した水溶性共重合体(1)の代りに実施例2~5で得られた水溶性共重合体(2)~

- 30 -

(5) のそれぞれを分散剤として用いる他は実施例 6と全く同様にして、サチンホワイト分散液を調製し、その粘度を測定した。その結果を第1表に示した。

比較例1~4

実施例6で使用した水溶性共類合体(1)の代りに比較多考例1~4で得られた比較水溶性共重合体(1)~(4)のそれぞれを分散剤として用いる他は実施例6と全く同様にして、サチンホワイト分散をを調製し、その粘度を剤定した。結果を第1表に示した。

比較例 5

実施例 6 で使用した水溶性共植合体 (1) の代りに市販の平均分子量 5 0 0 0 のポリアクリル酸ナトリウムを分散剤として用いる他は実施例 6 と全く同様にして、サチンホワイト分散液を調製し、その粘度を測定した。結果を第 1 表に示した。比較例 6

実施例6で使用した水溶性共重合体(1)の代りに市販の平均分子園1000のポリマレイン酸ナ

- 31 -

第 1 表

	使用した分散剤	分散剤の	分散被制度(cps)	
	C/II O/C//AC/FI	矮加崖*)	分散直後	7 日後
実施例 6	水溶性共垂合体(1)	1.2	8	8
実施例 7	水溶性共重合体(2)	,,	7	7
実施例 8	水溶性共重合体(3)	B	10	11
実施例 9	水溶性共重合体(4)	p .	9	9
実施例10	水溶性共重合体(5)	,,	16	14
比較例 1	比較水溶性共复合体(1)	,,	81	115
比較例 2	比較水溶性共重合体(2)	,,	3200	2800
比較例 3	比較水溶性共重合体(3)	п	530	870
比較例 4	比較水溶性共重合体(4)	,,,	26	3800
比较例 5	市販ポリアクリル酸 ナトリウム	"	分散液化 せず	分散液化 セダ
比較例 6	市販ポリマレイン酸 ナトリウム	а	分散液化 せず	分散液化 せず

サチンホワイト関型分100重量部に対する分散剤(関型分換算)の重量部

- 33 -

トリウムを分散剤として用いる他は実施例 6 と全く同様にして、サチンホワイト分散被を調製し、その粘度を選定した。結果を第 1 表に示した。

- 32 -

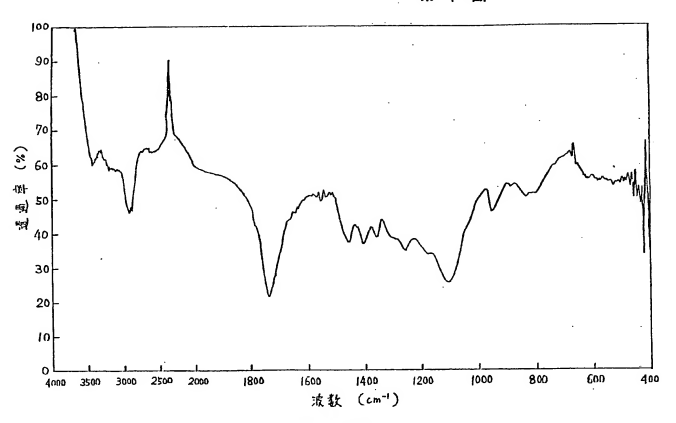
第1表に示した結果からも明らかなように、本発明の新規水溶性共重合体は優れた顔料分散能を有している。

4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例1で得た水溶性共進合体(1)の赤外線吸収スペクトル図、第2図は実施例1で得た水溶性共重合体(1)のH¹ーNMRスペクトル図、第3図は実施例2で得た水溶性共重合体(2)の赤外線吸収スペクトル図、第4図は実施例2で得た水溶性共重合体(2)のH¹ーNMRスペクトル図である。

特許出願人 日本触媒化学工業株式会社代理 人 山口 期 男

第 1 图



2 図

